# NOVEL ANTIBIOTICS MAZETHRAMYCINS AND PROCESS THEIR PREPARATION

Publication number: JP53082792 Publication date: 1978-07-21

Inventor: UMEZAWA HAMAO; TAKEUCHI TOMIO; HAMADA

TADASHI; KUNIMOTO SETSUKO

Applicant: MICROBIAL CHEM RES FOUND

Classification: - international:

C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00; C07D487/04; C12P17/14; C12R1/465; C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00; C07D487/00; C12P17/14; (IPC1-7): A61K31/395; C07D487/04; C12D9/14

- European:

Application number: JP19760157479 19761228 Priority number(s): JP19760157479 19761228

Report a data error here

#### Abstract of JP53082792

PURPOSE:Mazethramycins I (R is H or lower alkyl, esp. methyl or ethyl) and their anhydro cpds., e. g. mazethramycin A (R=H), mazethramycin B (R= methyl), mazethramycin C(R=ethyl) or anhydromazethramycin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# 公開特許公報

宁内敦钾恶县

**愈日太分類** 

昭53-82792

@ 小期 昭和53年(1978) 7 日91日

eganic. wi.	P. Dati.(256)	サロヤカス	ハド1延2年田フ	10 A M 10 T	1100-4-(12	110/17/21
C 07 D 487/04 #		16 E 61	673644			
A 61 K 31/395		30 G 133	7432-44	発明の数	3	
C 12 D 9/14		30 H 52	5727-44	審査請求	未請求	
C 07 D 487/04		36(2) D 531	7110-49			
C 07 D 243/00						(全24頁
C 07 D 209/00 )						

効新制癌抗生物質マゼスラマイシン及びその製 造方法

識別記号

20特 願 昭51-157479

22出 . 願 昭51(1976)12月28日

⑩発 明 者 梅沢浜夫

விnt. Cl.2

東京都練馬区豊玉北 4 丁目23番

坳 同 竹内富雄

東京都品川区東五反田5丁目1 番11号

/ 祭明の名称

告方法

2.特許請求の範囲

次の一般式(T)

「オ中ドけ水量原子キカは低級アルキル基、幣 にメチル業またはエテル基を示す了で扱わされる 化合物またはこれのアンヒドロ体である創稿抗生 物質マゼスラマイシン化合物。

ユー船式(T)の化会物においておが水素原子で 表わされるマゼスラマイシンA である特許請求の 節 附属/項 記載の 化合物。

ュ 一般式(I)の化合物においてRがメチル基で

@発 明 者 近田雅

保谷市富士町1丁目7番3号-

4

晋 国元節子

川崎市高津区宮崎2丁目6番11

頤 人 財団法人微生物化学研究会 M (T)

東京都品川区上大崎3丁目14番

23号

⑭代 理 人 弁理士 朝内忠夫 外3名

節 囲 無 / 項 記 載 の 化 合 物 。

一般式(I)の化合物においてRがエテル基で 表わされるマゼスランマイシン C である特許請求 の範囲無ノ項配盤の化合物。

t 一般式(T)の化合物のアンヒドロ体であつて **水 式(D)** 

で表わされる アンヒドロアゼスラマイシンである 特許請求の範囲第 / 項配載の化合物。

ストレプトミセス屋に属するマゼスラマイ シン化合物生産関を、栄養原を含有する培地中で 好気的に培養して、その培養物中にマゼスラマイ シン化合物を生産せしめ、培養物からマゼスラン マイシン化合物を採取するととを整徴とする、抗

### NOVEL ANTIBIOTICS MAZETHRAMYCINS AND PROCESS THEIR PREPARATION

Publication number: JP53082792

Publication date: 1978-07-21

Inventor: UMEZAWA HAMAO: TAKEUCHI TOMIO: HAMADA

TADASHI; KUNIMOTO SETSUKO

Applicant: - international: MICROBIAL CHEM RES FOUND

Classification:

C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00;

C07D487/04; C12P17/14; C12R1/465; C12P17/10; A61K31/395; A61K31/55; A61P35/00; C07D487/00; C12P17/14: (IPC1-7): A61K31/395; C07D487/04;

C12D9/14

- european:

Application number: JP19760157479 19761228 Priority number(s): JP19760157479 19761228

Report a data error here

# Abstract of JP53082792

PURPOSE:Mazethramycins I (R is H or lower alkyl, esp. methyl or ethyl) and their anhydro cpds., e. q. mazethramycin A (R=H), mazethramycin B (R= methyl), mazethramycin C(R=ethyl) or anhydromazethramycin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

生物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

? ストレブトミセス・チオルテウスMB 16/ - C。核(殻工研密の選求 18 2 2 3 9 )を乗り 地中でよる一まりでの選求 範囲マイシン化 合 が、その名乗物中にマポッマイシン化 合方法 ませしめる条件訴求の範囲な 4 項配数の方法。

8 マゼスラマイシン化合物生産菌の現実物から水来混和性の有機解剤で輸出によってマゼスラ

5 水井混和性の有機が利で輸出によつてマセスラ マイシン化合物を採取する等許辨求の総世部 6 項 記載の方法。

? マゼスラマイシン化合物生産薬の培養が から表着剤、特に活性以または多孔質関脂に鉄海 せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する痔酔 排次の範囲ある項配載の方法。

16. マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する複合終業で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特幹様次の範囲第4項記載の方法。

//、マゼスラマイシンBを採取し、非複性溶媒、中で脱水して、アンヒドロマゼスラマイシンが採取

勢同 第53 - 827 92 (2) する毎幹請求の範囲第6項 又は第7項 記載の方法。 /2. アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、合 水器様に添解して、マゼスラマイシン人を採取する特許請求の範囲調4項記載の方法。

/ま アンヒドロマゼスラマインンを採取し、エタノールを含有する器様に無無して、マゼスラマイシンCを採取する特許損求の範囲報を頂配敷の方法。

/\*、マゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンをメタノールまたはエタノールと反応させることから成るマゼスラマイシンBまたは Cの製造法。

# 3 発明の詳細な説明

本発明はストレプトミセス属に属する微生物を 切実してその対象物から採取して得られる新規な 動能技能物学セスラマイシン(Na Fee Thirmycin) A、B、C かよびアンヒドロマゼスラマイシン (以下では、とれら新規化を物を総称してマゼス フマインン化合物 若しくは単にマゼスラマイシン と言う)に関し、また、それらのマゼスラマイン と言う)に関し、また、それらのマゼスラマイン

ン化合物の製造方法に挙するものである。

本発射に述べるマゼスラマイシン人、お、C b よひアンヒドロマゼスラマイシンに下配の化学構 済に変もつ化合物であると絵められ、また適宜を 新にともる形像中で、次の反式の如く相互に有 系に変換する化合物である。

すなわち、マゼスクマイシンAは非様性影談中で選択して脱水するとアンヒドロマゼスラマイシンとなる。また、アンヒドロマゼスラマイシンは

含水解薬中で容易にマセスラマイシンAに変換する。不容定なマセスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンAまたはアンヒドロマゼスラマイシンと、アルコール性解制では、メリールと反応力する紅果容易に安定なマセスラマイシンととなる。従って、マゼスラマイシンへ合物は太性の増養したとがのマゼスラマイシンととして存在することが対した。アレスラマイシンとしてなりままたは、ママスラマイシンとしてなりままたは、ママスラマイシンA、B、CかよびアンとしいのアママスラマイシンA、B、CかよびアンとしいのアママフラマイシンA、B、CかよびアンとドロファマスラマイシンA、B、CかよびアンとドロファマスラマイシンA、B、Cかよびアンとに

ラマイシンは、いずれも細菌、かび類に抗菌作用 を示し、特にマウス白血病 L − / 2 / 0 細胞かよ びある機の船締筋の発育を強く抑制する新抗生物

質で、いずれもそれらの作用に本質的差異は認め

られず、適宜なマゼスラマイシン化合物をそれぞれ同様に制紙剤として用いることができる。

(I) マゼスラマイシンAは灰黄色粉末、融点 / 1 / ~ / 9 3 ℃ (分解) 。 ( a ) 計 + 730 ℃(c 0.0 6 2 、ジメチルホルムアミド)、紫外部吸収 スペクトル曲線は架/図に示す通りである。 λ CH<sub>2</sub>CN m μ(ε) : 320(用34600), 333 39.400)である。異化カリ銀で制定した赤外 部吸収スペクトル曲級は第2回に示すとおりてる る。 元素分析は実験値: C 6 2.3 5 % , H 5.7 2 5 , N / 2.8 2 % , U / 8.9 9 % , 理論値(C<sub>17</sub>H<sub>18</sub> NaU4) : C 6 /. 9 9 % , H 5. 8 2 % , N / 2.7 6 ★、U / 9.4 3 %であつた。高分解能マススペク トルで分子ピークは認められず、脱水ピークが認 められた。重ジメチルスルホキサイド番級で制定 した核磁気共鳴スペクトルは次に述べるマゼスラ マイシンBのそれと比べ。-OCHsのシグナル(る 3.4 4 ppm )の消失、 b s.0 9 ppm (.シングレツ ト)と b 4.8 3 ppm (ダブレット) に新たなシグ ナル(/H)が観察された。これは、マゼスラマ イシンBにおける - UCHa基が - UH兼に変換し、エ ビマーの存在(約508)を示した。

/ 特開駅53-82792(3) すなわち、第一の本発明の要旨とするところは、 次の一般式(D

(式中Rは水業原子、メテル基、またはエテル 著である)、で表わされる化合物、またはこれの アンヒドロ体、するわちな式(II)

の 化合物である マゼスラマイ シン化合物にある。 本発明に係る新制癌抗生物質 マゼスラマイシン の性状は次に示すとかりである。

5.

(ii) マゼスラマイシンBは黄色針状晶で明確な 融点を示さずユザラマュフの。付近で分解する。 比換光度は (α) 1 mm + 900° ( c 0.2 , ジメチル ホルムアミド)の飯を得た。元素分析は実験領: C 6 3.3 8 % . H 6. / 8 % . N / 2.4 0 % O / 8./9 多,理論值 (C1sHa1NsO4); C 6 2.9 6 % ,H 6./ 6 5. N / 2 2 4 5. O / 8 6 4 5 T 8 8. X 9 / - ェ エタノール、プタノールア セトン , 酢酸エチル , アセ トニトリル。クロロホルムには쯈解するが、酢酸 プチル、ペンゼン、エーテルには難格である。星 色反応は、ファストプルーB反応でレンガ色に呈 色する。エールリツヒ,板口,ライドンースミス 反応は酸性である。シリカゲルの薄膜上で、約10 時間放置するととにより裕色を呈してくる。 シリ カゲルの薄層クロマトグラフイーで、クロロホル ムーメタノール(10:1)の展開采で Hf は 0.1 / である。紫外部吸収スペクトル曲線(5 #8/ml)は第3回に示すとおりて、アルカリ若蔽中 では長歳長側へのシフトが認められる。 極大吸収 红、 / ラメタノール密放中で2 / 5 m#( \* 25,600) 2 3 5 mm ( t - 2 2 , 2 0 0 ) か 上 び 3 3 4 mm ( \* 4 6 , 7 0 0 )
である。 0 . パ 入 取化 ナ ト リ ウ ム 含有 7 季 メ チ ノ
ー 本 裕 単 中 で は、 2 5 8 mm ( 周 / 7 , 2 0 0 ) か よ
び 3 5 / mm ( t \* 4 3 , 4 0 0 ) で ある。

臭化カリ錠で測定した赤外部吸収スペクトル曲 般は単4回に示すとおり、3350,3120。 2950, 1660, 1630, 1610. 1363. 1 5 1 5 . 1 4 6 5 . 1 4 1 0 . 1 3 7 0 . 1345 1315,1250,1220,1170,1145. 1070.1025.990.955,940. 9/0,880,855;820,760cm / NC 主な販収帑を有する。重ジメチルスルホキシサイ ド部務で創定した核務気共盛スペクトル付無よ関 に示すとおりである。 マゼスラマイシンBはその 紫外部吸収スペクトル、赤外部吸収スペクトルお よび核磁気共鳴スペクトルからアンスラマイシン (ジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル・ソ サエテイ 87巻 よフタノ商~よフタよ画 1963年)ときわめて類似の化合物である。核 磁気共能スペクトルにおける2世共略注よりアン

料用がSi-B2792(h) 公別のインン・メチルエーテルの舞者であるアクリルアミド部分がNーメテル(32.01 ppm)化された化合物であることが推定される。さらにアンスラマイシン・メチルエーテルのマススペクトルに発表の保護した。というのインンとの高分解能マススペクトルに致わられ、さらにマゼスラマイシンBの酸が水分別(/規定地酸、加熱運流と助助)物中にガスクロマトグラフィーによりメテルアミンが検出されるとととから、マゼスラマイシンABかよびCはそれでにの構造を有する新規を化合物であることを確認した。

マゼスラマイシンA: R = H マゼスラマイシンB: R = Ch<sub>5</sub>

マゼスラマイシンC: R = - CH, CH, マゼスラマイシンCは薬黄色結晶性粉末で 股点2/6~223℃(分解),(a)n+430 ( c 0.0 6 7 ジメテルホルムアミド)。 架外 那般 **ルスペクトル曲線は第6回に示す通りである。** λ CH<sub>2</sub>CN m μ (e) : 2 / 7 ( 2 5, 7 0 0 ) , 2 3 5 ( 用 / 9.3 0 0 ) 、3 3 3 ( 4 3.6 0 0 ) である。 **奥化カリ般で測定した赤外部吸収スペクドル曲線** は銀ク図に示すとおりである。元素分析は、実験 (1 C 6 3, 2 5 % , H 6, 5 3 % , N / 2, 2 5 % , U / 5.8 3 5 , 理論值(C1, bl23 N2O4): C 6 3.8 5%, H 6.4 8 8 , N / 1.7 6 % , U / 7.9 / % T & D た。自ジメチルスルホキサイド格兼で制定した核 磁気共鳴スペクトルは、マゼスラマイシンBのそ れと比べ、エチル来のシグナル(-OCH:-,83./ ~ 3.6 ppm: -CH<sub>3</sub> , 8/./ 5 ppm )観察された。 W アンヒドロマゼスラマイシンは、談黄色結

品で、 徹点 2 5 2 ~ 2 6 2 C (分解), (α) n +

1940°(c0.05. ジメチルホルムアミド)。 紫外部吸収スペクトル曲線は第8回に示す通りで 55. 1 CHCN max ma(s): 229(/6,/00). 235(用15.800),298(用19.300) 3 / 3 ( 2 /. 8 0 0 ) , 3 5 2 ( 2 /. / 0 0 ) 7 ある。 臭化加·錠で測定した赤外部吸収曲線は擦り 図に示すとおりである。元素分析は実験値:C 6 5.0 4 % , H 6. 1 0 % , N / 3.0 4 % , U / 6.38 ・ 理論値(C<sub>17</sub> H<sub>17</sub> N<sub>3</sub> O<sub>3</sub>): C 6 よ 8 多 。 H \$ \$ 0 % , N / 3. \$ 0 % , O / \$. 4 2 % T & O to 高分解能マススペクトルで分子ピーク(実験値 311.125.計算值311.124)が観察 された。重ジメチルスルホキサイド奔放で御定し た核磁気共鳴スペクトルはマゼスラマイシン B の それと比べ、 -OCH のシグナル ( 8 3.44 ppm) が 消失し、アゾメチンのシクナル( δ 8 / s ppm)が 御寒された。アンヒドロマゼスラマイシンは下配 の機治を有するマセスラマイシンAの脱水体であ るととを確認した。

最低图止激度 ( mc9/10) 4.25 95.1 3.12 61.25 1.36 3.12 7/5 3./2 3./2 3.12 45.1 3./2 3.12 6.23 6.23 6.25 >12.5 2/2.5 > / 2 . 5 725 725 750 054 >\$0 \$0 \$ 0 001 0 \$ 723 ミクロコツカス・リンディクティクス IF03333 NFRX XYFRX NEEL B.558 トリコフナイトン・ナステロイデス チュタ 1121181941 403811811 カンジチ・シュードトロピカリス Fーユ \*\*\*\*\*\*\*\* 109P AFNX - LUDA ATCC/0702 サルモネサ・インテリティリス 1891 DUTUP. LAKLE PCI 602 スチヒロコッカス・アウレウス・スミス SABBARA POAL シグサ・ジセンテリト 3811910 サンカロミセス・セレビシエ Fーフ ショードホナス・ドルギノーザ A3 AFRA XYFRA PCI 119 コリネスクチリウム・ボピス/8/0 クリプトロツカス・ネオホルマンス イスペルギルス・1ガー F-16 プロテウス・ブルガリス OX/9 プロテウス・レトゲリ GN#66 カンジダ・ブルビカンス ヨノキワ サルチナ・ルチナ PCI/00/ V89.7+4 3811746 サルモネタ・チファイ Tー63 エシエリとア・コリ K-/2 へんミンソスポリウム・オリゼ TVTULT. D. NIHJ カンジボ・クルセイ ドーキ キサントモナス・オリゼ **キサントモナス・ツ・リ** パチャス・レンメサツメ ヒリクラリア・オリゼ 14

マゼスラマイシン A, B および C のマウスの白 血病に対する治療効果をみるため、マウスの腹腔 に / 0 <sup>5</sup> 個 / マウスの本で L - / 2 / 0 細胞を移 模様、マゼスラマイシン A。 B。 C の各々を腹腔 内住射で連続!の日間投与すると無る表に示す機 な低角効果を示した。

### 准 2 表

0. 0 8	123
0. / 6	164
0. 3 /	164
0. 6 3	2 # 0
1. 2 5	20 \$
役与量(mcg メーウスメ⁄日)	歷命事(病

但し延命率は次式によつて計算した。

延命事(物) = (処理マイスの生存日数) (未処理マイスの生存日数)

マゼスラマイシンA、B、Cならびにアンヒド ロマゼスラマイシンの各々の急性毒性は10ヵメ タノール水路被をマウスの腹腔内に投与してしDse

さない。

0.8 m/4 c 8 8.

C かよび アンヒドロマゼスラマイシンの間では、 とれらの生物学的性質はそれぞれ本質的差異を示 第二の本発明の要旨とするところは、ストレブ

なお。本発明におけるマゼスラマイシンA、B、

トミセス属に属するマゼスラマイシン化合物生産 南を、栄養顔を含有する培地中で好気的に培養し て - その培養物中にマゼスラマイシン化合物を提 取するととを弊微とする、抗生物質マゼスラマイ シン化合物の製造法にある。

第二の本発明で使用されるマゼスラマイシン化 合物生産圏の一例としては、ストレブトミセス・ チオルテウスM B まる1- l 4 株がある。 MES41-8年株の蘭学的性状は次に示すとお りである。

MEs61-84株は顕微鏡下で、分枝した基 中蘭糸より輪生枝をもつた気菌糸を伸長し、螺旋 形成はみとめられない。成熟した腕子鎖は10個

以上の胞子の連鎖をみとめ、胞子の大きさは!の ~ 1. 2 × 0. 4 ~ 0. s ミクロン位で、 腕子の表面は 平滑である。

2.各種培地における生育状態

色の記載について〔 〕内に示す器単は、コン テイナー・コーポレーション・オブ・アメリカの カラー・ハーモニー・マニユアルを用いた。

(1)シュクロース・硝酸塩寒天培地(27℃培養) 無色の発育上に、白色の気薬糸を着生し、前得 性色素はみとめられない。

(2) グルコース・アスパラギン寮 天焰地(27℃

無色~うす数~にぶ載し,2 Me, Antique (iold ) の発育上に、白~黄味灰( / cb, parchment ~ 2cb, Ivory Tint ]の気歯糸を着生し、務解性 色素はわずかに黄色味をおびる。

(3) グリセリン・アスパラギン寮 天培地( ISP - 培地 s . 2 7 で培養) ·

うす 典 ~ うす 黄茶 ( 3 ng 、 Yellow Maple ) ~ # # ↑ 3 pr Golden Brown ~ #pi Oak Brown ] Ø 発育上に、白~黄味灰 ( /ba Yellow Tint ~ 2ba Pearl)の気菌糸を着生し、溶解性色素は茶色味

(4)スターチ・振機塩素天培地(1SP-培地 4) 27 2 培養)

無色~うす黄茶[3 ng, Yellow Maple]の基準 上に、白~黄味灰(2 cb、Ivory Tint)の気菌 米を着生し、蒋煕性色素は培養様!3日目行から わずかに黄色味をおびる。

(3)チロシン東天培地 ( ISP-培地 7、 2 7 に 培養 ) うす共茶~黄茶(2pi~2ni、 Mustard Brown ] ~暗い黄茶(3pl, Deep Brown)の発 青上に、白~黄柴灰( / ba, Yellow Tint ~ 2ba Pearl ]の気菌糸を着生し、格解性色素は黄色味 ~茶色味を呈する。

(6) 荣養寒天培地(27 世培養) うす黄~うす黄茶(3 ng, Yellow Maple)の 発育上に、白色の気菌糸を着生し、溶解性色素は 黄色味を呈する。

(7) イースト・麦芽寒天培地(ISP-培地2, 27℃

# 培養)

. うす典素〜黄素(Jni, Clove Brown)の発 育上に、白〜異株民(ノ d., parchment ~ 2 ch, Ivory Tint)の気度系を着生し、無解性色素は、カザ かに素色株をおびる。

(f) オートミル東天培地 ( ISP-培地 3, 27 セ培養) う 方 黄~ う 方 黄茶 の 発育上に 、 白 ~ 黄味 灰

〔 2ch, Ivory Tint 〕 の気菌糸を着生し、落郷 性色素は黄色味を呈する。

(別グリセリン・硝酸塩準実培地(27と培養) 無色~りす黄の気育上に、白~貴珠底の気脂 条をりつすらと著生し、溶解性色素はみとめられ たい。

WIスターチ泰天培地(27℃培養)

無色〜うす奏業(Jag, Yellow Maple)の発育上に、白〜奏殊灰(Job, Ivory Tint)の気育 余を君生し、将無性色素は特要後/J日目位から わずかに黄色味をおびる。

(ハリンゴ酸石灰寒天培地(27m培養)

無色の発育上に、白~黄味沢 [ / ba , Yellow

# $(\cdot, \cdot)$

(a) ゼラチンの 液化( / 5 5 単純 ゼラチン。 2 0 に 特要: グルコース、ペプトン、ゼラチン、 2 7 に 特要)

単純ゼラチンの場合は、増養様3日目頃から無 化がみられるが、その作用は中等度~ 蜀い万であ る。 グルコース・ペプトン・ゼラチン増加では、 相要後3週間を経済しても悪化がみとめられなか つた。

(学)スターチの加水分解(スターチ・無機塩寒天 及びスターチ寒天、何れもよりに培養)

培養後 / 0 ~ / 4 日目頃から水解性がみとめられが。その信用は極めて弱い方である。

(例院館牛乳の鰻固・ペプトン化(脱館牛乳。37 2 特費)特要後3日目に機固が完了し、後ペプト ン化が始まり、特要後10日目にペプトン化がほ 特問 期53-82792(7) Tint ~ 2 ba、pearl ] の気雷糸を着生し、蔣解性 色素はみとめられない。

(2)単純ゼラチン穿刺培養(20で培養)

現實はりす黄へりす黄茶、気需素は培養後/ド 日頃から輩生し、黄味灰を呈する。高解性色素は 精繁後/ド日日頃からわずかに黄色味をかびる。 (のグルコース・ペプトン・セラテン学期培養 1.27で結集) ドムボタン・ラナ黄素の発育上に、黄味灰の気無

41税脂牛乳(37℃培養)

りす黄~にぶ黄の発育上に、白~黄柴灰の気菌 <sup>↑</sup> 糸を着生し、善無性色素は黄色味を呈する。

(1)セルロース(27七培養)

発育は無色、気要系は着生せず、器解性色素も みとめられない。 ま生理的性質

(7) 生育濕底範囲

スターチ・イースト意天(町路性最粉ルロる。

# 1)

は完了する。無固、ペプトン化ともにその作用は 強い方である。

トリプトン・イースト・プロスではメラニン様 色素の生成はみとめられず、ペプトン・ ヤスト・ 鉄寒天及びテロシン東天の場合もわずかに褐色の 稀解性色素を量する母変で、おそらく繁性と思は れる。

(6) 炭素原の利用性 (プリドハム・ゴトリープ集 天、 Isp- 培地 9、 2 7 で 培養 )

グルコースを利用して発育し、イノントールは おそらく利用していると判定され、 L ー アラビノ ース、 D ー キシロース、 D ー フラクトース、 シュ タロース、 L ー ラムノース、 ラフィノース、 B ー マンニトールは利用したい。

(クリンゴ酸石灰の溶解(リンゴ酸石灰寒天、2 7 で培養)

と比較検討した成績の大要を示すと次の示3表の

如くである。

リンゴ像石灰の帯解はみとめられない。 (別消襲塩の潤元反応( / 多硝酸ソーダ含有ペプトン水、18P-焙塩ま、27七焙黄) 除性である。

これらの性状及びこの魔株がオーレオスライン ンを生液する点より既知魔種を検索すると、M.B. 541-84株に乗も近殿の権としてストレプトミセス、チオルテクス

(Streptomyces thioluteus 文献 / International Journal of Systemetric Bacteriology 2 2 巻 3 4 2 頁、 / 9 7 2 ; 文献 2 The Japomese Medical Journal / 巻、5 / 2 頁、 / 9 4 4 )があげられ

	MES 6 / - 2 *	ストレブトミセス・チオ ルチウス ISP 2027	※ 院
警生校の形成	•	個々の発地上で	8
<b>蘇禁</b> 粉衍	1	金額米の形成な	0 -
幾子の表面	常	《不明	(3) 柜 計
米個駅	黄珠灰		-あるいな日~黄色日
発酵の色	※第一次第七十一次七七	9才黄- 9才資茶-黄茶	9 リーム~美色 (1)
<b>新蒙和仓</b> 群	黄的环-米色来		(1) 業業
メラコン様色素の生成			
質表 /-d *I )	i	1	(8)
/I . p - 6 .	<b> +</b>	4-	6
Isp-7 #	+	+	(3)
スチーチの拡大分解	傷めた祟る	,	3
牛乳の薬団	Sa Es	*##	+ NI PV(1)
* のペブトン化	S M	S III	+ かそい(1)
カシチンの後に			
( 単窓 カシ チン	+ 日韓田 - 祝2	劉修士 +	+ \$r = [1)
(からしょうないとをかり)	1		
強酸塩の過元反応	ı	•	(3)
教教験の利用権			<b>(3)</b>
/I-T9E1-X	1	1	1
K-104-0	,	1	,
D-12-3	٠		
D-7991-X	1	1	1
ゲーロクエル	ı	,	1
1101-2	Ħ	3	•
11-94/-ス	1	ı	1
7711-3	1	ı	1
オーイニスト	1	1	ì
<b>郑嘉士被以个部出</b>	******		オーレキスライツン(1)

ED: A かもん・、 A かそらくーを象状する。 味の: X 教院教育 / S.A.Wakama % O The Actinomycetes, 3巻, 4.79 百、/94/; J. ) Electromal crograms of Actinomycetes Nov

/ 6 面 The Society for Actinomycetes, Japan 1965, 3)

-894-

上配のごとくストレブトミセス・チオルテウス 1SP s o z 7 仮は気膚系を着生せず、その形態 学的性状は不明であつたが、文献によれば輸生校 を 有する日あるいは貴味日の気膚系を形成すると あり、M E s 4 / - 4 年秋と同様である。

一方M B s 6 1 - 月 4 楽はストレプトミセス・ ナオルテウス ISP s 0 2 7 符と比較し、 タルコース・ペプトン、 せ 9 チン、 研機場の煮完段応で異 ためが、その他の原では大変良く一致している。 よつて、 M B s 6 1 - 月 4 快をストレプトミセ ス・チオルテウス( streptomyces thioluteus) M E s 6 1 - 8 4 と間穿した。

なか、このM E 3 4 / − ℓ \* 快は工業技術院務 生物工業技術研究所に昭和 3 / 年 / / / / 2 7 日 に ストレプトさセス M E 3 4 / − ℓ \* の名称で保管 会託申請し、申請書受票番号は取 3 ℓ 2 2 9 号で む る。

放線南は人工的に、久自然界で変換をおとしや すいが、本発明にいうストレブトミセス・チオル テゥスMES61-8年はそれらの変異猟のすべ 特別 53-82792(9) てを包括する。本発明にいうとれらの曹欄はマゼ スラマイシン化合物を生産し、不曹櫃かよびその 変異層と明確に区別されない簡はすべてこれを包 含する。

第二の本発明の方法を実施するに当つては、マ ゼスラマイシン生産蓄物の胸子またけ商品を必要 源含有培地に接種して、 好気的に発育させるとと によつて、マゼスラマイシン化合物、毎にマゼス ラマイシン人を含む培養者が得られる。必要而と しては放線菌の栄養薬として用いられる公知のも のはすべて使用できる。例えばグルコース、マル トース、デキストリン。最粉、ラクトース、サツ カロース。ガラクトース、グリセリン、大豆油祭 を炭素振として利用できる。その1例を表1に示 す。ペプトンのりまる。 肉エキスのりまる Nacl 03% Caco: 032% MgSO4 . 7H, O 0 / % CuSO4 . 5H . O 0.000544 F. SU4 . 7H . O 0.0000 \$ # \_ MnCl2.#H2U 0.0006#4 ZnSU4.7H2O 0.000/45% 含む培養を基礎培施として、上配の炭素液を下配 の標準に最加した培地125配を300配容の坂

李	<b>O</b>	0.8	151	と機	変				培養日数	生淹长
1	ij	ŧ	ij	×		2	5	4	3 ⊟	150 , 9 /ml
"	n	3		*		2		95	3	93
Ħ	7	1	۲	-	×	2		46	3	3
9	1	۲	-	z		2	5	95	3	7
F	*	z	۴	ŋ	<i>&gt;</i>	2		%	3	13
7	n	١	-	z		2		96	3	9
+	"	77	ш	-	z	#		*	*	5
7	n	-7	-	*		,		96	,	*4
100			粉			′		•	,	••
大	3	Z	袖			2		5		
聚			粉			о.	5	46	3	28
"	r	3	_	z		0.	5	4		4 -

3

上記の様に、いずれの炭素源もとれらの化合物 の生産に利用できるが、毎にグリセリン、グルコ - スが好済な炭素原である。

健業等としてはマゼスラマイシン化合物の生産のために、放験器の栄養機として用いられる公知の健業機はすべて利用できる。例えばペブトン、内エキス、原母エキス、大豆粉、大豆粕、コーンスティーブリカー、縄実粉、魚粉、カザミノ酸、N-Z-フ・ミン等が利用できるが、その一例を示ままに示す。上記の様にグルコース/5、焼粉/5、NaCg a.35、CaCO1の3.35、MgSO4・7HzO 000014、MgCg x.9HzO 000014を含む特地を基礎特地として、下記の機能に発素機を施加して被衝し、これに耐能の無体地に発素機を施加して被衝し、これに耐能の無体地に発素機を施加して被衝し、これに耐能の無体地に発素を確か出てより、これに横にの無く地域に発素機を施加して被衝し、これに耐能の無体地に発素を確か出てより、1 H間または・日間振動特殊した時のゼエラマインン化合物の生産量はボラ炎に示す表りである。

音素原の種類	と連度	培券日数	生産量
対エキス	0.75%	,	150 x 9 / 1
ペプトン	0.75 %	,	, 30 4 7 7
酵母エキス	0. 2 %	,	28
大 豆 粉	25 €	,	
酵母エキス	0.5 %		3/
大 豆 粕	204		3,
大 豆 粉	1.3 %	3	25
(プロリッチ)			
コーンスティーブリ	5-20%	3	56
祖実粉	1. 5 %	3	/#
レーアスパラギン	0.2 %		, , ,
魚粉	205	3	# 6
酵母エキス	0.5%	3	38
カザミノ微	0.5%	,	1.
酵母エキス	0.3 %		,
$N-Z-T\in \mathcal{V}$	1.0 %	1	_
大 豆 粉(ブロリツ	f) 25	*	75
ペプトン	0. 2 %	,	/ *

特開 昭53-82792(10)

上記の様に、いずれの観察館も利用できるが、 等に、肉エキスペプトンが好適な窒素である。 マゼスラマイシン化合物を生衆せしめるために必 便とするならば無機塩、金属塩、重金属塩の微量 を加える。又精寒中に情胞を必等とする時位シリ コン樹脂、大豆油、アデカノール等の情胞剤を使 用できる。

マゼスラマインン化合物の大量生産には 液体 体 乗が好すしく、均乗器度は生産高が発育し、マゼ スラマイシン化合物を生態する範囲で選用し、特定 は普定を設定される。例えばグリセリン、ハラギャ が、残なマゼスラマ、リー・アスパラギを が、カルトライン・化合物が充分 書き、純果 が、スタ、NaC& のよる、ルーアスパラギャ の増増をPHスキに調整し、これに放映画 M E まる / - & 4 使の斜面培養から膨子かよびの元とこ 様が思られる。 物理に同じ目的の気生物質の最高の書 様が思られる。

マゼスラマイシン化合物の定量は試験菌として

ボナルス・サブナリスPCI31/9女どを使用面して、 抗生物質の定量に用いられる通常の円簡平面低に こつで行ない、本発明で得られた純粋なマセス他の 状生物質例是はチオルテン。オーレオスリンンな どが同時に生寒される時は、その地量度を除配のよ データンでの機能に抽出し、表の水層を上記のス マイシン化合物を定量することができる。ことの場合、マイシン化合物を定量することができる。たっし、 赤路に一部移行するので、マゼスラマイシンを対 開として同じように、標準曲線を作製し、 これにより定義するととができる。

マゼスラマイシン化合物の生産素の培養液から この抗生物質を抽出するには、ブタノールなどの 水非温和性有様溶革を使用する溶剤抽出 法か 活性 度などを 教育 剤として使用する 教育とこつ 行なわれる。マビスラマインと Bのブタノ ー 水にかける分配 保 数 は、P H 6~ 8 の 更 M で ノの以上を示す。 使つて、この P H 範囲で 毎 象

中よりマゼスラマイシン化合物を抽出することが できる。また、培養距离中のマセスラマイシン化 合物を抽出するに当り、吸着剤として、活性災害 よび非イオン交換性多孔質樹脂などを申いること は、有効である。毎にジビニルペンゼンで製施し たポリスチレン樹脂。アンパーライトXAD-2 米国ロームアンド・ハース社製を用いるカラムク ロマトグラフィーを行りことは好ましく。XAD - 4 に吸着した抗生物質はメタノール水、アセト ン水などで群出され、減圧蒸物によつて機構され る。 南体等間形分中のマゼスラマイシン化合物は 通常もちいられる有機諮詢例えばメタノール。エ タノール、アセトン、ブタノール等に抽出され、 滅圧 蒸溜によつて 養務される。 菌体を含む培養液 から選体を除くことなくマゼスラマイシン化合物 がよくだける舞削。例えげプタノールに存住部分 および菌体部分のマゼスラマイシン化合物を抽出 することもできる。上記の様にして得た抽出転間 物はエチルエーテル。ノルマルヘキサン等で処理 すると、マゼスラマイシン化合物は不審部に移行

する。さらにこの不層部をメタノールで抽出する と務模層にマゼスラマイシン化合物は抽出され、 残査は不統物として除かれる。マゼスラマイシン はこれらの抽出法を適宜に紹合せあるいは縁返す ととによつて精製することができるが、更にセフ アデックスLH-40(ファルマシア社長)。七 ルロースかよびシリカゲルなどを用いる通常のカ ラムクロマトグラフィーによつて特裂される。蛸 要物中にしばしば共存する肝知抗生物質チェルチ ンむよびオーレオスリシンは上述のエチルエーテ ル、ノルマルヘキサン等による処理またはシリカ ゲルのカラムクロマトグラフィーによつて容易に マゼスラマイシン化合物と分離することができる。 上記した抽出精整処理は必要に応じて単独或の は任意に組み合わせるととにより、マゼスラマイ シン化合物を得製することができる。マゼスラマ イシンA, B, Cを非極性溶媒中で加熱激流して 脱水することにより、アンヒドロマゼスラマイシ ンが得られる。ととで用いられる非核性群族とし

ては、例えば、アセトン、アセトニトリル、酢酸

スタマインンを水または含水の非アルコール性指 悪化番類すると、水が最加されてマゼスタマイン ン A が待られる。マゼスタマインン A また形がする とドロマゼスタマインとメタノター A に 密解する とメタノールが反応して比較的安定でゼスタマイシン B に 変換するととができる。同様に、マゼ スタマイシン人またはアンヒドロマゼスタマイシ ンで たいに 解解すると、エタノール がられる。 でつて、東三の本発明の 要旨とするマゼスタマイシン A またはアンヒドロマゼスタで で ゼスタマイシン A またはアンヒドロマゼスので、マゼスタマイシン A またはエタノールと反応で で ゼスタマイシン A またはエタノールと反応にの 野な形にある。マゼスタマイシン B またはこの 野な形にある。マゼスタマイシン B またはこの 野な形にある。

マゼスタマインン生産裏の特徴根からマゼスタ マイシンを摂取するために、上配抽出精製法を有 効に組合わせた一例をおげると次の通りである。 物質解をド日』に関製し、ブォノールで、抗生 物質を抽出し、水を加えて減圧下によって以下で

実確的が多く網品が新出しにくい時はシリカダ ルの用クロマトクラフイーを展開右期に酢酸エチ ルを申いて行い、信性布出品を歯前後メタノール に溶解し、冷電寒に放置するレマセスラマイシン Bの結晶を得るととができる。

「以下に、マゼスラマイシン化合物の製造法に関する実施例を示すが、本発明により、マゼスラマ

インン人、B、Cおよびアンヒドロマゼスラマイ シンの性状が明らかにされたのでこの性状に歩い てマゼスラマイシン化合物の製造法を稀々考案す るととができる。

従つて、本処明は実施例に限定されるものでは なく実施物の事新手段は勿飾、本祭明によつで明 かかにされたマセスラマイレン化合物の性状に素 いて公知の手段を施してマセスラマイシン人。 B こならびアンヒドロマゼスラマイシンを生産、 過 無 施出、作数する方在をすべて包括する。 実施例?

(全量 4 / 6 mg)の量でマゼスラマイシン化合物 を含んでいた。俨淆で分けられた関体は2/5g で 6 0 mg のマゼスラマイシン化合物を含んでい た。上記培養液 4,740mlの PH を水酸化ナトリウ ムで80に翻載し、5.000៧のプラノールを加 えて機律抽出し、減圧機縮し、精製水/600㎡ に搭解した。マゼスラマイシン化合物のよりもに あたる191町がプタノール抽出により得られ、 その水器瓶の 門 は 4 まであつた。水酸化ナトリ ウムでPHをフに顕数し、アンバーライトXAD - 2 ( 4 0 0 gl \_ 3 2 × 5 0 cm ) のカラムを通過 させた。カラムを精製水3,000配を通過させる ことにより挽歌し、50%Tセトン水 2,000 配 により、マセスラマイシン化合物を群出せしめ、 城圧下で遵称乾悶し、 ハ4 gの褐色粉末を得た。 1 ま 4 町のマゼスラマイシン化合物(マゼスラマ ィシン A が主体)を含有したこの 初色粉末を少量 のメタノールに搭幣し、シリカゲル(ワコーゲル C-200) 4 gを加え均一に混合した後、減圧 下で乾燥する。とれをクロロホルムでシリカゲル

実務例/で得られた東土色 粉末//よ町を 40℃でまり alのメタノールに紹帰した後、啓却 し、マゼスラマインンBの針状剤品の6町を得た。 結晶化の収率は659であつた。 変換例3

実務例 / と同様の方法で得た乾燥粉末 / / s 与をメタノール / 似に溶解し、シリカダル / りを加え物ーに混合した後、減圧下で乾燥する。 これを

た物一に混合した後、減圧下で乾燥する。 とれを 酢酸エテルセシリカゲル / / 9 を懸濁してつめた カラム(内径 / 4 m )の頂部に載く。 次に酢酸エ チル4 0 0 ㎡で展開し、7 9 ずつ分衝援取する。

分面 1 3 ~ 3 9 にマゼスラマイシン B が締出された。この分面を減圧機関して、 6 1 町のマゼスラマイシン B の総粋な変換 労天を待た。 C れを、 加 届 しなが 6 6 ㎡のメタノールに 密 所 した を、 冷却 し、 マゼスラマイシン B の 結晶 4 0 町 を 得た。 し、 マゼスラマイシン B の 結晶 4 0 町 を 得た。 実施 4 4 6

実際両りの3倍のスケールでシリカダルカラムタ ロマトグラフィーを行ない、マゼスラマイシンB を含む分所を集めて、減圧暴輸し、13の町のマ ゼスラマイシンBの調整な形実を得た。これをジ メナルホルムアミド3世を加えて精難し、メタノ ール35世を加えて、降出、マゼスラマイシン Bの針状始品もよ町を得た。

#### -- 16 46 t

マセスラマイシンBの結晶/Jを刷をアセトニ ・リル/ののがに勝州し、福秀表のアンパーライ トCG-50を終加して、/時間環境した。アン パーライトCG-50をグラスフィルターで呼遍 して除去し、アセトニトリルを域圧層域により除 去していくと、針状結晶が折削した。これをアセ トニトリルより再結晶し、80回のアンヒドロマ セスラマイシンの結漏性の栄えを得た。

なお、マセスラマイシン C の結晶 6 0 単を アセトニトリル 5 0 ㎡ 化溶解 して上配と同様に必穿すると、 3 € 単の アンヒドロマゼスラマイシンの 結晶性 8 末を得た。

### 水煎卵 6

災害別まで得られたアンヒドロマゼスラマイシン ンの 3 0 叫を 3 0 多 7 セトンボ 3 0 ㎡ で落 解し、 城圧下 據 縮 すると、マゼスラマイシン A を得た。 「後 振 帆 7

実施例もで得られたマゼスラマイシンΛのまの 叫を!まがのメタノールに搭除し、減圧下毒給し でマゼスラマイシンBの結晶がよりを得た。 実施例ま

マセスラマインンAのSの町を1まがのエタノールに搭勝し、減圧下溝縮してマゼスラマインン この結晶サよ町を得た。

# ¥ 梅 卵 9

実施例よで得られたアンヒドロマゼスラマイシンのよの句を13 dのメタノールに務用し、液圧下連輸して。マゼスラマイシンBの結晶』 4 号を待た。

### 東施例 / 0

実施例まで得られたアンヒドロマゼスラマイシンの2/ 阿をエクノール30 Wに格解し、波圧下

が関係53-82792(13) 機器して、マゼスラマイシン C の結晶性粉末 2 ¥ 撃を得た。

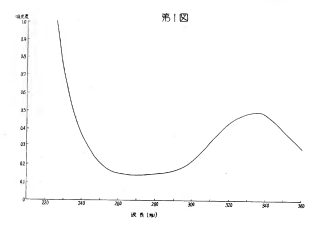
### 4 図面の簡単な説明

乗 6 図はマゼスラマイシン C の 5 #9 / mtの 7 セトニトリル 善 液中での 素外 悪 表 収 スペクトル 曲 繰を示す。

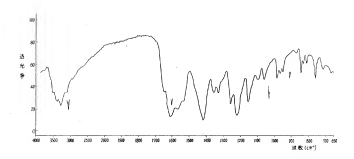
京ク図はマゼスラマイシンCの臭化カリ錠で棚 定した赤外帯吸収スペクトル曲級を示す。第4四

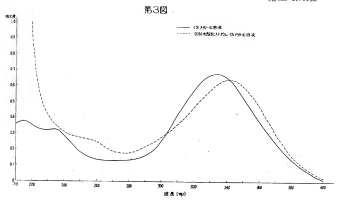
はアンヒドロマゼスラマイシンの3 ng / ngの下で ドニトリル析程中での常外影像収スペクトル世帯 を示す。駅 g yyはアンヒドロマゼスラマイシンの 果化カリি智で削定した赤外部象収スペクトル赤根 を示す。



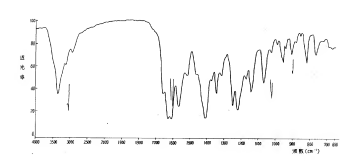


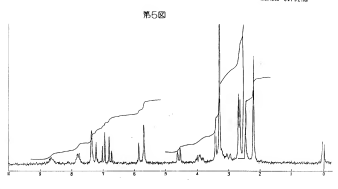
第2図

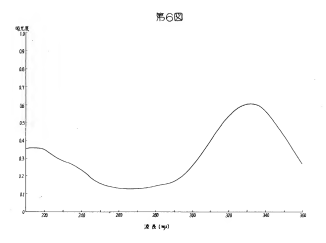




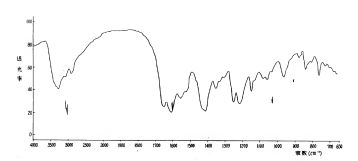
第4図

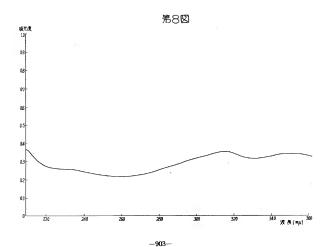


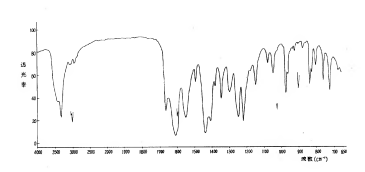




-902-







# 手統補正書(自発)

昭和52年3月28

# 特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 願 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

名 ο 財団法人蒙生物化学研究会

4.代 理 人 住所 東京部班及西新韓17日1番15号、物産ビル別館

(6145) 馬 《 前5. 內, 忠 夫

よ補正の対象

明細書の特許請求の範囲の機をよび発明の許

#####

(1) 明細春の特許請求の範囲を別紙の適り祁正す

(2) 明細帯の第1頁下から1行の「アンヒドロア

ンス」を「アンヒドロマゼス」と補正する。 (3) 阿朝 7 直 5 行の「3 \* 600」を「3 \* ,600 」と

夢正する。 4) 同第9頁4行の「39,400)」を「(39,400)」

(4) 阿那?貝を行の「37.400)」を「(37.400)」 と補正する。

(5) 同部ノの資ま行の「ノ2.\*0 ≸」の次に及び郷ノの資う~ま行の「メタノール」の次に「・」を 様及する。

(7) 同郷 / / 貞 3 行の「肩」の次に「ε」を抑み する。

(8) 同第11頁下から9行の「ジメチルスルホ

```
/ 3 頁 6 行の「0.067」の次に「,」を
     同第13頁8行の「25.700」を「25,700」
     同年/3頁9行の「19.300」を「19,300」
     同無!3頁下から3行の「観察」の前に「が」
     同第 / # 頁 / の 行の 「 s s o 」 を 『 s.s o 」 と 裖
     同第 / # 頁下からま行の「3/1,1/5 」を
 「311.115」と補正する。
       類 / 《頁下から* 行の「ま/s 」を「s./s」
     間据 / 5 頁 4 行の「アルカノール」を「アル
                   51行の「各4の」の次に
         / 4 頁の第 / 表を次の通り補正する。
  教信阻止薬薬(mc9/≠)
                     3. / 2
                        1.56
                          6.25
                             3.12
                               6.23
                                    3.12
                                               6.23
                                                            6.23
                                                                                1.36
                                                                         $12.5
                                       $0
                                            $ 0
                                                 n 0
                                                      0 $ <
                                          001
                                                                 0$<
ЖK
                                                            カンジボ・シュードトロピカリス MI7494
8
                                                                                      トリコフィートン・アステロイデス 429
                                                         クレプンサ・ニューモニエ POIt01
```

× #

ミクロコッカス・リンディクティクス IFO 3333 AFRX X7FIX NRRL B.558 スチヒロコツカス・アウレウス 2017 スチヒロコツカス・ナウレウス・スミス コリネバクチリウム・ポピス 1810 ミクロコッカス・フラバス アロ416 パチルス・ダブチリス POI219 パチルス・アンスラシス

サルモネタ・エンテリティチジリス 1891 ツゲサ・レフキッギリ キカ コヨノノニノ ツゲサ・ジャンチリド 38//9/0 ツリードホナメ・ドグギノーサ A3 プロテウス・ブルガリス ロX/9 プロテウス・レトゲリ GBH66 ツグサ・ソンネイ 3811746 エシエリとブ・コリ エー/2 サルモネラ・チフイ コー63 AVAULT ON NIBJ

クリプトコツカス・ネオホルコンス NI-9496 カンジゲ・クルセイ NI-7\*\* カンジボ・ブルビカンメ 3/47 へルミンソスポリウム・オリポ ヤシセロミセス・カフアツド ヒリクラリア・オリゼ

サシントルナス・シトリ チャントルナメ・ギッカ **リスペチギアス・11 ガー** 

# 特開 原53-82792(20)

(9) 同第 / 7 白下から第 ≠ 行の式を次の通り補正 する。

> ( 処理マイスの生存日数 ) **組命率(%)**= (未処理マイスの生存日数)

- DI BI 黒ノリ百下からま行の「/ 5/ Mo 」を 「1% ma」と補正する。
- 例 同分/9頁下から7行の「parchment」を 「 Parchment 」と補正する。
- cm 同思ノリ百下から#行の「ISP」を「ISP」 と補正する。
- 図 回年 / 9 百下から 2 行の「Yellow Maple」を 「Yezzow Mapzo 」と補正する。
- px 同単/9頁末行の『~ 4 p i 」を「~ 4 p i 」と 補正する。
- sm 同部 2 0 頁 / 行の「/bs 」かよび「2 ba 」を それぞれ「/ Da」かよひ「2 Da」と補正する。
- i | をそれぞれ「pi」および「pi」と補正する。
- tm 同類よの頁下からり行の「JpI」を「J pi」 と補正する。
- (B) 同級 2 半頁 / 0 行の「思は」を「思わ」と補
- 図 回館 2 # 頁下からま行の「I o p 」を「I 8 P 」 と補正する。
- し、また「561…と4」を「561-24」とそれぞ れ細正する。
- wi 同知』ま買ノノ行の「分解」を「分解力」と 補正する。
- wa 同象25百下から3行の「Systemetic」を 「 Systematic 」と初正する。
- #8 同第25頁下32行の「THe Japonese」を 「The Japanese 1と新正する。
- 146 同第21頁の無3表を次表の通り補正する。

- ga 同年20頁下からま行の「YeIIowTint ~ 2ba]
- を「Yellow Tint ~ 1 ba」と新正する。 wii 同部 2 0 頁下から # 行の | YeIIow | を
- 「YOLLOW」と相正する。
- on 同類2/頁3行の「parchment iを 「Parchment」と補正する。
- 初) 阿第2/頁8行の「2cb」を「2 cb」と終正 **t** a .
- 820 同第21頁下からょ行の「Jng, Yellow」を 「3 ng, Yollow 」と補正する。
- ※ 同第2/頁下からま行の「200 jを「2 cb j と緒正する。
- 94 同都よよ覧 / 行の「pearly を「Pearly と初 正する。
- ※ 問無ユ3頁下から1行の「(4)」を「(3)」と補 正する。
- 呦 同第 2 3 頁下から # 行の「れがその信用は」 を「れるが、その作用は」と補正する。
- m 同部 2 # 頁 # 行の「ISP」を「ISP」と補 正する。

or in 279 7

¥

(1) Electronmicrograms of Actinomycetes The Society for Actinomycetes, Japan 1945

(3) International Journal of Systematic Bacteriology, 文献記載性(// g.A. Wakenan 集のThe Actinomycetes, 2巻,

		プラウス ISP 5027	
職生核の形成			+
異 被 形 既	ŧ		9 1
樹子の表油	#:  }-		60 A H
米棚板	東米沢	編をの発着上れ対面後の形成から不同	-あるvtB-黄灰白(I)
発表の色	9十歳~9十寅茶~寅米	9子黄-9子黄茶-黄茶	クリーム ~ 東茶色(1)
對案件包装	東色珠 - 茶色味	東の来 - 学句楽	**
メラコン砂色味の生成			
185-/松地	1	1	- (3)
* 9 - 4 SI	H	1+	- (3)
185-7	+	14	- (3)
スターチの加大分類	香めた物で	1	9
年乳の美術	\$ <del>1</del> 4 2 +	2 4 4 +	1 24 #
のペプトン化	S ##	S #!	(I) + * + !>
オラチンの単化			
単語カシチン	+ 中参照・数で	₩ #÷ +	+ * たい(1)
グルコース・ペプトン・ゼラチン		4	
解験権の進元政府	,	+	=
教養機の利用性			(3)
1-1967-I	1	,	1
X-004-0	1	1	1
D-グルコース	+	+	+
D-7991-X	1	,	
×-044=4	,	ı	L
4/21-2	#	£	+3543
L-94/-X			,
2717-x	1	,	1
ルーイニノール	1		ı
年限する抗生物質	オーレオスライツン		メーレオメライツン(1)

Mis 関係 2 8 頁 8 行の「ス・ペプトン」を「ス、 ペプトン」と補正する。

同第28頁11行の「streptomyces」を 「Streptomyces」と補正する。

同第29頁2行の「不菌種」を「本菌種」と

補正する。 同年 29 頁下からり行の「表/」を「表"」

と補正する。

同年29頁下から4行の「Nace」を「NaCe」 と補正する。

M 阿第2 + 頁下から 5 行の「 Caco, 0.32 %」を

「CaCO。 0.32 % 1 と補正する。

別 同第30頁無4表中の下からま行の「グルコ 151の下のアンダーラインを削除する。

150 同無 3 / 頁下から 8 行の「CaCO, 0.32 %」を 「 CaCO, 0.32 % 」と補正する。

同年 3 3 頁下から 6 行の「PH」を L b<sub>H</sub> 1 F

64 同年 J # 頁下から 2 行かよび末行の「PE」を 「pH」とそれぞれ初正する。

同無まま取り行の「米国ロームアンド・ハー ス社製 」を「(米国ローム・アンド・ハース社製)」

と補正する。

同原36頁10行の「オーレオスリシン」を

「ォーレオスライシン」と補正する。 **同親34頁下から3行の「脱水」の次に「又** 

は脱アルコール」を挿入する。 同類 3 7 頁下から 2 行及び第 3 ま 頁 2 行の

「四」を「四」と納正する。

同年 3 8 頁 \* 行の「される」を「させる」と 総正する。

阿第39頁下から2行の「理」を「pH」と神 正する。

61 同第40頁 4行、 9行及び / 0行の「四」を

「四」とそれぞれ補正する。 同年 4 頁 6 行の「 / 600 ml 」を「/, 600 ml |

同第《/頁ヶ行かよび/0行の「黄土色 粉」 を「黄土色粉」と補正する。

同第 # 2頁 7 行の「MB-」を「MB」と柳正す

δ.

166) 同衆 # 2 頁下から1行の「PH 」を「pH 」と補 正する。

m 同親 4 5 質下からり行の「スルフォキサイド」 を「スルホキサイド」と補正する。 2.特許請求の範囲

1 次の一般式(I)

(式中Bは水震原子または低級アルキル素、棒に メチル基またはエチル基を示す)で表わされる化 合物またはこれのアンヒドロ体である制糖抗生物 質マゼスラマイシン化合物。

- 2 一般式(1)の化合物においてRが水素原子で 委わされるマゼスラマイシン▲である特許請求の 総関票/項配載の化合物。
- ま 一般式(i)の化合物にかいてRがメチル茶で 娶わされるマゼスラマイシンBである特許請求の 範囲第 / 項配載の化合物。
- 4 一般式(I)の化合物においてRがエテル差で表わされるマゼスラマイシンロである特許請求の

# 範囲炉/項記載の化合物。

ェ 一般式(I) の化合物のアンヒドロ体であつて 次式(II)

で表わされるアンヒド<u>ロマゼスラマイシンである</u> 特許請求の範囲級 / 項記載の化合物。

4 x トレプトミセス属ド新するマゼスラマイ シン化合物生粧별を、栄養薬を含有する始地中で 好気的に粉養して、その培養物中にマゼスラマイ シン化合物を生産せしめ、邪養物からマゼスラマ ・シン化合物を採取することを解散とする、抗生 物質マゼスラマイシン化合物の製造法。

2 ストレプトミセス・チオルテウスME 54/ - 4 株 ( 被工研算容解 J F 2 5 号 ) を栄養 訴始 地中で25~ J 5°C の温度輸出で好気的 K 培養し て、その培養物中にマゼスラマイシン化合物を生 産せしめる特許請求の範囲網 4 項配収の方法。

- ま マゼスラマイシン化合物生産額の将乗物から水井混和性の有機溶剤で担出によつてマゼスラマイシン化合物を採取する特許請求の範囲領よ項記載の方法。
- 1 マゼスラマイシン化合物生産潜の対象評価から製剤制、特に活性炭または多孔質制制に吸射せしめてマゼスラマイシン化合物を採取する特許研究の範囲部4項記載の方法。

10 マゼスラマイシン化合物を含有する粉末を 採取し、この粉末をメタノール又はメタノールを 含有する混合粉膜で抽出してマゼスラマイシンB を採取する特許請求の範囲報 4 項記載の方法。

14、マゼスラマイシンBを採取し、非極性解解中で脱メメノールして、アンヒドロマゼスラマインンを採取する特許請求の転回部を項又は焦り項

/2 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、含 水溶媒に溶解して、マゼスラマイシンAを採取す

**特**期 昭53-82792(23)

昭和52年5月26日

る特許請求の範囲第4項記載の方法。

/3 アンヒドロマゼスラマイシンを採取し、エ タノールを含有する解液に溶解して、マゼスラマ イシンCを採取する特許関次の範囲第4項記載の 方法。

/4 マゼスラマイシン▲またはアンヒドロマゼ スラマイシンをメタノールまたはエタノールと反 広させることから成るマゼスラマイシンBまたは ○の影響な 手続補正書(白発)

7 棚 止 音(日発)

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 51 年 特 許 顯 第 157479号

2. 発明の名称

新制癌抗生物質マゼスラマイシン及び その製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出版人 住 所 東京都品川区上大崎3丁目14番23号

8 财团法人微生物化学研究会

4. 代 理 人

住所 東京都県区页新橋1丁目1番15号、物産ビル別館

(6145) 氏名 朝 内 忠 夫

4 補正の対象

明細書の発明の評細な説明の機

6補正の内容

(1) 明細書第 / 3 頁 7 行の「 \*3.400 」を 「 \*3.400 」と被正する。

(2) 同第 / # 實下から 8 行の 『 3 / / . / 2 # 」を 「 3 / / . / 2 4 」と補正する。

(3) 昭和 5 2 年 3 月 2 8 日差出の手続補正書第 \* 頁下から / 4 行の「エンテリテイチジリス」を「 エンテリテイデイス」と補正する。

(4) 同手続補正書第4頁下から9行の「NI-7\*92」 を「NI7\*92」と補正する。

(5) 同手続補正整第4頁下から7行の「NI-7496」 を「NI7496」と補正する。

を「NI 7 4 9 6 」と補正する。

(6) 同手続補正書第 \* 買の第 3 表中 4 ~ 7 行の「 悟 \* の培地上で気商系の形成なく不明」を削除し 同談 3 ~ 4 行にわたつて第 3 機中に次の記載を挿 入する。 (7) 同手規補正書第 8 頁第 3 表中の第 4 欄 4 行の 「~黄茶色(1)」を「~黄茶(1)」と補正する。

(8) 同手統補正警部・買/〜3行の配歌を削除し 代りに「勝 同部 3 8 頁 8 行の「ス, ペプトン」を 「ス・ペプトン」と補正する。」を挿入する。 (9) 同手統補正審部・買っ行の「表々」を削除し 「新々表」を挿入する。

# 手続補正書(自発)

特許庁長官 殿

昭和52年7月28日

5.補正の対象

と補正する。

明細書の発明の詳細を説明の概

(1) 明期書第12頁2行の「2.05」を「2.66」

1. 事件の表示

昭和 51 年特許顧 第157479号

2. 発明の名称

新制抵抗生物質マゼスラマイシン及びその製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住 所 東京都品川区上大崎 3丁目14番23号

名 称 财团法人参生物化学研究会

北京に共2日1日1日1日1日1日 物質ビル別館 -東京作権区西新典1丁目の書から、三井物産館

(6145) 氏 名



